This English translation is produced by machine translation and may contain errors. The JPO, the INPIT, and those who drafted this document in the original language are not responsible for the result of the translation.

#### Notes:

Disolalmer:

- 1. Uniranstatable words are replaced with asterisks (\*\*\*\*).
- 2. Texts in the figures are not translated and shown as it is,

Translated: 67:02:13 JST 04/28/2009 Dictionary: Last updated 04/14/2009 / Priority:

### CLAIM + DETAILED DESCRIPTION

# [Claim(s)]

[Claim 1]A polypropylene system multilayer film which consists of a layer of the following (I) - (III).

(I) a lamination layer which consists of a propylene independent polymer and/or a propylene ethylenic copolymer, and (II), [ ethylenic copolymers / (A) propylene independent polymer and/or / 100 to 70 weight % (100 is included) of / propylene ] (B) An intermediate layer who consists of 30 to 0 weight % (0 is included) of ethylene alpha-olefin copolymers of density 0.900 - 0.950 g/cm³, (III) (A) Density 0.870 - 20 to 50 weight % of ethylene alpha-olefin copolymers of 0.890 g/cm³, (B) A sealing layer whose density of the above (B) is [ consisting of density 0.880 - 80 to 50 weight % of ethylene alpha-olefin copolymers of 0.915 g/cm³ ] larger than density of (A).

[Claim 2]A polypropylene system multilayer film which consists of a layer of the following (I) - (III).

(I) (A) A propylene independent polymer and/or 5 to 80 weight % of propylene ethylenic copolymers, (B) A lamination layer which consists of 95 to 20 weight % of ethylene alpha-olefin copolymers of density [ of 0.900-0.950g/cm ] <sup>3</sup>, (II) (A) A propylene independent polymer and/or 100 to 70 weight % (100 is included) of propylene ethylenic copolymers, (B) An intermediate layer who consists of 30 to 0 weight % (0 is included) of ethylene alpha-olefin copolymers of density 0.900 - 0.950 g/cm<sup>3</sup>, (III) (A) Density 0.870 - 20 to 50 weight % of ethylene alpha-olefin copolymers of 0.890 g/cm<sup>3</sup>, (B) A sealing layer whose density of the above (B) is [ consisting of density 0.880 - 80 to 50 weight % of ethylene alpha-olefin copolymers of 0.915 g/cm<sup>3</sup> 1 larger than density of (A).

[Claim 3]The polypropylene system multilayer film according to claim 1 or 2 in which at least one of two sorts of ethylene alpha-olefin copolymers in said (III) layer is manufactured using a

single site system catalyst.

[Detailed Description of the Invention]

## [0001]

[Field of the Invention]This invention relates to a polypropylene system multilayer film. It is related with the polypropylene system multilayer film which provided the sealing layer and lamination layer which turn into a base material layer (intermediate layer) which blended the propylene system polymer or the still more specific ethylene alpha-olefin copolymer from a specific constituent in detail.

# [0002]

[Description of the Prior Art]Although excelled in rigidity, transparency, dampproofing, etc., since heat-sealing temperature was high, the film which consists of a propylene independent polymer could not perform bag manufacture at high speed, but had the problem that productivity did not improve. Therefore, in using as an object for bag manufacture, paste an ethylene \*\*\*\*\*\*- propylene copolymer layer together to the one side or both sides as a sealing layer, or usually. The means of pasting together the layer which becomes an ethylene \*\*\*\*\*\*- propylene copolymer from the resin which added ethylene propylene rubber, ethylene BUTEN rubber, etc. have been taken.

[0003]However, when seal temperature was not able to be lowered to a satisfying grade in these and ethylene propylene rubber, ethylene BUTEN rubber, etc. were added, there were problems, such as becoming easy to cause blocking.

[0004]

[Problem to be solved by the invention]This invention was made from such an abovementioned viewpoint, and is \*\*\*\*. Temperature of the purpose is low, and its heat-sealing temperature range permitted is also wide, and it is offer of a polypropylene system multilayer film excellent also in blocking-proof nature.

# [0005]

[Means for solving problem]As a result of taking lessons from the above-mentioned technical problem and inquiring wholeheartedly, by providing the sealing layer and lamination layer which turn into a base material layer which consists of a propylene independent polymer or a propylene ethylenic copolymer from specific resin, this invention persons find out that the above-mentioned purpose can be attained, and came to complete the invention. [0006]That is, this invention provides the polypropylene system multilayer film which consists of a layer of the following (I) - (III).

(1) -- (I) -- the lamination layer which consists of a propylene independent polymer and/or a

propylene ethylenic copolymer, and (II), [ ethylenic copolymers / (A) propylene independent polymer and/or / 100 to 70 weight % (100 is included) of / propylene ] (B) The intermediate layer who consists of 30 to 0 weight % (0 is included) of ethylene alpha-olefin copolymers of density 0.900 - 0.950 g/cm³, (III) (A) The sealing layer which consists of density 0.870 - 20 to 50 weight % of ethylene alpha-olefin copolymers of 0.890 g/cm³, and (B) density 0.880 - 80 to 50 weight % of ethylene alpha-olefin copolymers of 0.915 g/cm³.

- (2) -- (I), [ ethylenic copolymers / (A) propylene independent polymer and/or / 5 to 80 weight % of / propylene ] (B) The lamination layer which consists of 95 to 20 weight % of ethylene alphaolefin copolymers of density [ of 0.900-0.950g/cm ] <sup>3</sup>, (II) (A) A propylene independent polymer and/or 100 to 70 weight % (100 is included) of propylene ethylenic copolymers, (B) The intermediate layer who consists of 30 to 0 weight % (0 is included) of ethylene alpha-olefin copolymers of density 0.900 0.950 g/cm<sup>3</sup>, (III) (A) The sealing layer which consists of density 0.870 20 to 50 weight % of ethylene alpha-olefin copolymers of 0.890 g/cm<sup>3</sup>, and (B) density 0.880 80 to 50 weight % of ethylene alpha-olefin copolymers of 0.915 g/cm<sup>3</sup>.
- (3) The above (1) by which at least one of two sorts of ethylene alpha-olefin copolymers in said (III) layer is manufactured using a single site system catalyst, or a polypropylene system multilayer film given in (2).

[0007]

[Mode for carrying out the invention]Below, an embodiment of the invention is described in detail.

- 1. When consisting of contents (1) lamination layer (i) propylene independent polymer and/or propylene ethylenic copolymer of each layer of polypropylene system multilayer film concerning this invention, Or (ii) It is a case where it consists of (A) propylene independent polymer and/or the propylene ethylenic copolymer 5 80 weight % and (B) density 0.900 95 to 20 weight % of ethylene alpha-olefin copolymers of 0.950 g/cm<sup>3</sup>.
- (i) a case -- \*\* propylene independent polymer, especially the thing whose MI(s) (a melt index is shown.) are 1-20g/10 minutes although not asked -- it is desirable. MI is the value measured based on JIS K-7210 (measurement conditions: 2160 g of load, temperature:230 \*\*\*).

[0008]\*\* a propylene ethylene copolymerization object -- although it is what is called a propylene ethylene random copolymer, as for the content of an ethylene unit, 0.2 to 10 weight % is preferred, and its 0.2 to 5 weight % is more preferred. When it exceeds 10 weight %, rigidity falls and there is a tendency for bag manufacture aptitude to also fall, under the influence. The content of this ethylene unit is measured by an infrared-absorption-spectrum method

[0009]The amount of 1-20g/of MI is desirable, and 5-10g/10 minutes are more preferred. By the following, transparency and film impact may fall by 1g/. On the other hand, if it exceeds 20g/10 minutes, poor forming will take place easily. Measurement of MI is the same as the above.

\*\* It is easy to be the manufacturing method, therefore the thing which restriction in particular does not have and was manufactured by the publicly known method of this propylene independent polymer or a propylene ethylenic copolymer. For example, it is based on the manufacturing method what is called using Ziegler-Natta catalyst and a homogeneous catalyst. Homogeneous catalyst systems, such as a catalyst which consists of a vanadium compound known from the former and an organic aluminium compound as a homogeneous catalyst, or a single site catalyst found out in recent years, can also be mentioned.

[0010]\*\* Said propylene independent polymer or propylene ethylenic copolymers may not necessarily be not only one polymer but two or more sorts which polymerized separately of polymers. That is, what mixed two or more sorts of propylene independent polymers, the thing which mixed two or more sorts of propylene ethylenic copolymers or the propylene independent polymer more than a kind, and the propylene ethylenic copolymer more than a kind may be mixed.

[0011](ii) a case — in this case — a lamination layer — others — it becomes what has good lamination nature with resin, even when it laminates other resin, there are no necessities, such as surface corona treatment, and it can offer suitably as a film for a non anchor lamination.

\*\*(A) About each in a propylene independent polymer and/or a propylene ethylenic constyrer.

\*\*(A) About each in a propylene independent polymer and/or a propylene ethylenic copolymer, it is the same as that of the case of the above-mentioned (i).

[0012]\*\*(B) Although straight-chain-shape low density polyethylene corresponds to an ethylene alpha-olefin copolymer concrete target, as alpha-OREFIN, it is a thing of the carbon numbers 3-12 preferably, and is a thing of the carbon numbers 6-8 still more preferably. density --

0.900-0.950g/cm<sup>3</sup> -- desirable -- 0.900-0.930g/cm<sup>3</sup> -- it is 0.905-0.925g/cm<sup>3</sup> still more preferably. There is a possibility that rigidity will become high too much if heat resistance is missing in it being less than 0.900, there is a problem of being easy to produce blocking etc. and 0.950 is exceeded, and it may be easy to generate a pinhole, and \*\*\*\*\*\* may worsen. [0013]\*\* the above (A) and 5 to 80 weight % of loadings (A) of (B) -- desirable -- 10 to 60 weight %, and (B) -- it consists of 90 to 40 weight % preferably 95 to 20weight %. When there is a problem of exfoliation between layers between a lamination layer and an intermediate layer taking place (A) being less than 5 weight % easily, and being easy to become, it exceeded 80 weight % and the poly sand lamination is performed, there is a problem that sufficient adhesive strength is not acquired.

Are an intermediate-layer \*\*\*\*\*\*\*\* substrate a layer to make, and (2) (A) propylene independent polymer and/or 100 to 70 weight % (100 is included) of propylene ethylenic copolymers, (B) It

consists of density 0.900 - 30 to 0 weight % (0 is included) of ethylene alpha-olefin copolymers of 0.950 a/cm<sup>3</sup>.

- [0014]\*\* To the contents of a propylene independent polymer and a propylene ethylenic copolymer which are used for this intermediate layer, and the ethylene alpha-olefin copolymer, contents described above (1) are applied as it is.
- \*\* the above (A) and 100 to 70 weight % (100 is included) of loadings (A) of (B) -- desirable -- 85 to 75 weight %, and (B) -- it consists of 15 to 25 weight % preferably 30 to 0weight % (0 is included). There is a possibility that rigidity may fall that (A) is less than 70 weight %. Adjusting (A) in 100 to 70weight % of the range, or by adjusting a layer ratio, peel strength between layers with a sealing layer is controlled, and adjustment of opening nature is attained.

  (3) Sealing layer (A) density 0.870 20 to 50 weight % of ethylene alpha-olefin copolymers of 0.890g[/cm] <sup>3</sup>, (B) It is what consists of density 0.880 80 to 50 weight % of ethylene alpha-olefin copolymers of 0.915 g/cm<sup>3</sup>, and density of the above (B) is larger than density of (A). desirable -- density of (B) -- density of (A) -- 0.01-0.05g/cm<sup>3</sup> -- it is large.
- [0015]\*\* (A) -- density 0.870-0.890g/cm<sup>2</sup> -- it is 0.875-0.885g/cm<sup>2</sup> preferably. It is inferior to blocking-proof nature in it being less than 0.870, and there is a possibility that productivity may fall. When 0.890 is exceeded, there is a possibility that low-temperature seal nature may become insufficient.
- \*\* (B) -- density 0.880-0.915g/cm<sup>3</sup> -- it is 0.890-0.910g/cm<sup>3</sup> preferably. There is a possibility that it may be inferior to blocking-proof nature in it being less than 0.880. When 0.915 is exceeded, there is a possibility that low-temperature seal nature may become insufficient. [0016]\*\* The density of the above (B) is larger than the density of (A). When the density of the above (B) is lower than the density of (A) (i.e., when the rate of an ethylene alpha-olefin copolymer with lower density becomes large), there is a possibility that blocking may become large.
- \*\* At least one of said two sorts of ethylene alpha-olefin copolymers is manufactured using a single site system catalyst. When neither is what was manufactured using the single site system catalyst among two sorts of ethylene alpha-olefin copolymers, there is a possibility that seal intensity may not become high enough.
- [0017]As a single site system catalyst, JP,S58-19309,A, JP,S61-130314,A, JP,H3-163088,A, JP,H4-300887,A, JP,H4-211694,A, A cyclopentadienyl group which is indicated to JP,H1-502036,A etc., The transition metal compound by which the child was controlled geometrically is mentioned, and at least the transition metal compound in which at least 1 or 2 individual purchasing makes a child a substituent cyclopentadienyl group, an indenyl group, a substitution indenyl group, etc., and this \*\* are characterized by the character of an activity point being uniform. As a transition metal in these transition metal compounds,

JIRUKONIUMU, titanium, and hafnium can be mentioned preferably.

[0018]As an assistant catalyst used simultaneously, what is indicated in the above-mentioned gazette can be used. As a desirable assistant catalyst, the shape of a chain, or annular aluminoxane (for example, methyl aluminoxane), an ionicity compound (for example, tetrakis (pentafluorophenyl) \*\*\*\*N and N-dimethylannmonium.) Tetra-phenyl \*\*\*\*\* triethyl ammonium, Lewis acid. (For example, boron compounds, such as bird phenyl \*\*\*\*\* and tris (pentafluorophenyl) \*\*\*\*\*), alkylaluminum (for example, trialkyl aluminum, such as triethyl aluminum and isobutyl aluminum), etc. can be mentioned.

[0019]As a polymerization method, which methods, such as a gaseous phase method and a solution technique, may be used.

\*\* the above (A) and 20 to 50 weight % of loadings (A) of (B) -- desirable -- 25 to 45 weight %, and (B) -- it is 75 to 55 weight % preferably 80 to 50weight %. When there is a possibility that low-temperature seal nature may become it insufficient that (A) is less than 20 weight % and it exceeds 50 weight %, there is a possibility that blocking may become large.

[0020]\*\* In said two sorts of ethylene alpha-olefin copolymers, the carbon number of the alpha-OREFIN is a thing of 8-18 ranges preferably six or more. The seal nature whose carbon number is suitable at less than six may not be obtained. As this alpha-OREFIN, 1-HEKISEN, 1-OKUTEN, 1-NONEN, Letter of branching mono-OREFIN, such as straight-chain-shape mono-OREFIN [, such as 1-decene, 1-undecene, and 1-dodecen, ], 3-methyl 1-BUTEN, 3-methyl-1-pentene, 4-methyl 1-pentene, 2 and 2, and 4-bird methyl pen ten, etc. can be mentioned. These alpha-OREFIN may be used independently, respectively and may be used combining two or more kinds.

[0021]As for MI, it is desirable that they are 1-50g/10 minutes, and they are 1-10g/10 minutes preferably. Even if MI exceeds 50g/10 minutes 1g/at least less than 10 minutes, there is a possibility that productivity may fall. MI is measured based on JIS K-7210 (measurement conditions: 2160 g of load, temperature:190 \*\*). As for Mw/Mn (a weight average molecular weight / number average molecular weight is shown.), it is desirable that it is 1.8-3.0, and it is a thing of 1.8-2.5 preferably. Mw/Mn is measured by the GPC method.

[0022]It is desirable for the number of branching per 1000 carbon numbers of a straight chain of a copolymer to be 20 or more pieces, and it is 50 or more pieces still more preferably on 35 pieces preferably. Although based also on alpha-OREFIN, it does not become low density unless 20 or more pieces can be found. A sample which dissolved in 1, 2, and 3-bird chlorobenzene / heavy benzene (90/10 (volume ratio)) mixed solvent is used for this value, From a 13 C-NMR spectrum (a measuring device uses EX-400 by JEOL Co., Ltd.), ask and, f attribution of SUKUTORU, and a determination method of alpha-OREFIN I It is based on

[0023]In the range which does not spoil the purpose of this invention, an antioxidant, a

Pooter M.D., J. Appl. Polym. Sci., 42,399 (1991), etc.

neutralizer, a slip additive, an anti blocking agent, or a \*\*\*\*\*-proof agent can be blended with an additive agent and a concrete target which are regularly used according to a request if needed.

- 2. thickness of a layer of each layer, and its ratio although there is no restriction in particular as thickness of the whole polypropylene system multilayer film concerning this invention, a thing of the range of 10-70 micrometers is preferred, and a thing of the range of 15-50 micrometers is good for especially the lamination to films, such as OPP and PET. [0024]As a thickness ratio of each layer to constitute, a lamination layer:intermediate-layer:sealing layer is:(0.1-0.5) 1: (0.1-0.5), and is:(0.1-0.3) 1: (0.2-0.4) preferably. When a lamination layer exceeds 0.5, heat resistance has a possibility that the low-temperature seal nature of what becomes high may fall. When a sealing layer exceeds 0.5, there is a possibility that trigidity may fall.
- 3. There is no restriction in particular about a manufacturing method of a polypropylene system multilayer film concerning this inventions, such as a manufacturing method of a polypropylene system multilayer film concerning this invention, After producing a lamination layer, an intermediate layer, and a sealing layer to according to, respectively, it may laminate by the publicly known dry laminating method, and may fabricate simultaneously by the publicly known co-extruding method.

[0025]Other resin, paper, etc. may be further laminated by what [ not only ] a polypropylene system multilayer film concerning this invention becomes from three layers of said (I) - (III) but this 3 layer if needed.

[0026]

[Working example]Below, based on a work example, this invention is explained still more concretely.

[A work example 1]

- (1) It did not add but an antioxidant other than \*\* below a contents (I) lamination layer of each layer added a silica system compound as lubricant and an anti blocking agent.
- $[0027]^{\star\star}$  A propylene independent polymer and a product made from the Idemitsu petrochemistry "F-704NP"
- Density: 0.9 g/cm<sup>3</sup> and MI: Lubricant other than \*\* below 7g/a 10-minute (II) intermediate layer and \*\* was added.
- [0028]\*\* Propylene independent polymer: 79.8 weight % and a product made from the Idemitsu petrochemistry "F-704NP"
- Density: 0.9 g/cm<sup>3</sup> and MI: 7g/10 minute \*\* ethylene alpha-olefin copolymer: 20.2 weight % and "0438CL" by an Idemitsu petrochemical company
- Density: The kind of 0.916 g/cm³-alpha-OREFIN: The silica system compound other than \*\* below a 1-OKUTEN (III) sealing layer and \*\* was added as an antioxidant, lubricant, and an

anti blocking agent.

[0029]\*\* Ethylene alpha-olefin copolymer: 34.3 weight % and "engagement KC-8852" by the Dow Chemical

- Density: 0.874g[/cm ]  $^3$  and MI: 3g/10 minute and Mw/Mn: 2.0 and alpha-OREFIN : 1-OKUTEN and the number of branching : 64.5\*\* ethylene alpha-olefin copolymer: 65.7 weight % and "AFINITI PF-1140" by the Dow Chemical Co.
- Density: 0.895 g/cm<sup>3</sup> and MI:1.6g/10 minute, Mw/Mn:2.3 and alpha-OREFIN: 1-OKUTEN and the number of branching: 33.5 The pellet of the polymer of the forming process above of (2) films is blended as shown above, With the three layer T Di co-extrusion cast making machine, it fabricated so that the whole film thickness might be set to 20 micrometers. [0030]The layer ratio of the film was set to lamination layer (I) / intermediate-layer (II) / sealing layer (III) = 1/5/1.5. A making machine corresponds to lamination layer (I) / intermediate-layer
- (II) / sealing layer (III), The extrusion machine of 50mmphi/65mmphi/40mmphi is formed, respectively, and lamination layer (I) / intermediate-layer (II) / sealing layer (III) set screw rotation speed to 25/54 / 41 (rpm), respectively.
- [0031]As for dice exit resin temperature, 230 \*\* and 25 \*\* of chill roll temperature got wet, respectively, and the index was taken as 38 dyn/cm. The total amount of discharge was carried out in 46kg/hour, and taking over speed was considered as a part for 68-m/.
- (3) After neglecting the film obtained by a valuation method and the evaluation result above (2) at 40 \*\* for 24 hours and adjusting a state, The dry lamination of the OPP film (extension polypropylene film: the product made from the Nimura chemicals, grade:FOR,
- thickness:20micrometer) was carried out at the lamination layer of this film with ether system adhesives (the product made from the formation of great Nissei, C-88).

[0032]The lamination machine made from the Nakajima energy machine engineering (NADIC-L) performed the lamination by supplying OPP and the above-mentioned film, respectively.

About this film that carried out the dry lamination, heat-sealing nature evaluation shown below was performed. Heat-sealing nature evaluation samples the film obtained above in the shape of a strip of paper so that a seal part may serve as 15-mm width, and they are the temperature of 23\*\*2 \*\*, and 50\*\*10% of humidity after a seal on the following seal conditions, After carrying out state regulation for 16 hours or more, it carried out by measuring seal intensity by the T type exfoliating method under the temperature and humidity conditions. This evaluation is a thing based on JISZ-1707, and exfoliation speed was considered as a part for 200-mm/. [0033]The value of the heat-sealing intensity in each seal temperature is shown in Table 1. <Seal condition> seal temperature: As shown in Table 1, it carried out at each temperature of a 5 \*\* unit over 85 \*\* - 145 \*\*.

seal time: — 1 second sealing surface product: — 15x10-mm seal pressure: — 2kg/cm<sup>2</sup> [Comparative example 1] In the work example 1, [intermediate layer / (II)]\*\* Not using an

ethylene alpha-olefin copolymer ("0438CL" by an Idemitsu petrochemical company), [ sealing layer / (III) ] It carried out like the work example 1 except having used the mixture of 90 weight % of ethylene \*\*\*\*\*\*- propylene copolymers, and 10 weight % of ethylene propylene copolymer rubbers (EPR). The value of the heat-sealing intensity in each seal temperature is shown in Table 1.

[0034] [Table 1]

	各シール温度におけるシール強度(g/15mm)												
	85 °C	90 °C	95 ℃	100 ℃	105 °C	110 ℃	115 ℃	120 °C	125 ℃	130 ℃	135 ℃	140 ℃	145 ℃
実施例1	90	315	580	950	1420	1550	1500	1390	1340	1340	1315	1280	1280
<b>北校何</b> 1		_	_	_		_	_		10	130	570	960	1400

[0035](Evaluation) Comparative example 1 (that is, what used the conventional polypropylene system film for the sealing layer cannot be heat sealed at low temperature 120 \*\* or less) On the other hand, in the work example 1, it turned out that heat-sealing intensity can be held in the wide temperature range so that it is possible to heat seal also at the low temperature of 85 \*\*.

[Comparative example 2] In the work example 1, a \*\* ethylene alpha-olefin copolymer ("engagement KC-8852" by the Dow Chemical) is not used about a (III) sealing layer, \*\* It carried out like the work example 1 except having used only the ethylene alpha-olefin copolymer ("AFINITI PF-1140" by the Dow Chemical Co.).

[0036]At this time, the heat-sealing temperature which can gain the heat-sealing intensity of 300g/15 mm was measured. In the work example 1, it was 85 \*\*. On the other hand, according to this comparative example 2, it became 94 \*\* and it turned out in work example 1 that the heat-sealing nature in low temperature is good.

[0037]

[Effect of the Invention]By this invention, heat-sealing temperature was low, the heat-sealing temperature range permitted was also wide, and the polypropylene system multilayer film excellent also in blocking-proof nature was able to be obtained.

[Translation done.]

# PATENT ARSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

2000-085073

(43)Date of publication of application: 28.03.2000

(51)Int.Cl.

B32B 27/32 COSL 23/08

(21)Application number: 10-262557

COSL 23/10

(22)Date of filing:

17.09.1998

(71)Applicant : IDEMITSU PETROCHEM CO LTD

(72)Inventor · MOGAMI MICHIO

KUDO HIROSHI KIMURA TOKUTARO

### (54) POLYPROPYLENE MULTI-LAYERED ETLM

### (57)Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a polypropylene multi-layered film having low heat-sealing temperatures and a wide range of heat-sealing temperatures, and excellent blocking resistance by providing a specified sealed layer and a laminated layer on a base layer composed of a propylene or a propylene-ethylene copolymer.

SOLUTION: A polypropylene multi-layered film is composed of a laminated layer, an interlayer and a sealed layer. The laminated layer is composed of a propylene polymer and/or a propyleneethylene copolymer. The interlayer is composed of a propylene polymer and/or 100-70 wt% (including 100) propylene-ethylene copolymer and 30-0 wt.% (including 0) ethylene-α-olefin copolymer having a density of 0.900-0.950 g/cm3. The sealed layer is composed of 20-50 wt.% ethylene-α-olefin copolymer having a density of 0.870-0.890 g/cm3 and 80-50 wt% ethylene-αolefin copolymer having a density of 0.880-0.915 g/cm3.

#### LEGAL STATUS

Date of request for examination

24.06.2005

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration] Date of final disposal for application

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

[claim 1] A polypropylene-based multilayer film comprising the following layers (I)-(III):

5 (I) a lamination layer made of a propylene homopolymer and/or a propylene-ethylene copolymer, (II) an intermediate layer made of (A) 100-70 wt% (100 inclusive) of a propylene homopolymer and/or a propylene-ethylene copolymer, and (B) 30-0 wt% (0 inclusive) of an ethylene- $\alpha$ -olefin copolymer having a density of 0.900-0.950 g/cm³, and (III) a sealing layer made of (A) 20-50 wt% of an ethylene- $\alpha$ -olefin copolymer having a density of 0.870-0.890 g/cm³, and (B) 80-50 wt% of an ethylene- $\alpha$ -olefin copolymer having a density of 0.880-0.915 g/cm³, wherein the density of (B) is greater than that of (A).

[0010] ① The above-mentioned propylene homopolymer or propylene-ethylene copolymer is not necessarily a single polymer but may be made of two or more kinds of polymers polymerized independently. In other words, it may be a mixture of two or more kinds of propylene homopolymers, a mixture of two or more kinds of propylene-ethylene copolymers, or a

mixture of one or more kinds of propylene homopolymers and one or more kinds of propylene-ethylene copolymers.

25

15

### (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2000-85073

(P2000-85073A) (43)公開日 平成12年3月28日(2000.3.28)

(51) Int.Cl.7		藏別記号	FΙ			テーマコート*(参考)
B 3 2 B	27/32		B 3 2 B	27/32	E	4F100
		103			103	4J002
C08L	23/08		C08L	23/08		
	23/10			23/10		

### 審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 6 頁)

<b>特願平10-262557</b>	(71)出版人	000183657			
		出光石油化学株式会社			
平成10年9月17日(1998, 9, 17)		東京都港区芝五丁目6番1号			
	(72) 発明者	茂上 道夫			
		千葉県山武郡九十九里町作田417-1			
	(72) 蘇田泰				
	(12/52/51)	千葉県山武都九十九里町作田417-1			
	(70) Statisticis				
	(12)55534				
		千葉県市原市姉崎海岸1番地1			
	(74)代理人				
		弁理士 東平 正道			
		平成10年9月17日(1998.9.17)			

最終頁に続く

### (54) 【発明の名称】 ポリプロピレン系多層フィルム

#### (57) 【要約】

【課題】 ヒートシール組度が低く、また許容されるヒートシール型度範囲も広く、かつ耐ブロッキング性にも 優れたポリプロピレン系多層フィルムの提供する。 【解決手段】下記(I)~(III)の層からなるポリプロ ピレン系多層フィルム。 (I)プロピレン単独市合体及「K/Vはプロピレンーエ

(I) プロピレン単独重合体及び/又はプロピレンーエ チレン共重合体からなるラミネート層、さらにこれと特 定のエチレンーαーオレフィン共重合体との組成物、

(II) プロピレン単独重合体及び/又はプロピレン-エ チレン共重合体と、特定のエチレン-α-オレフィン共 重合体からたる中間層、(III)低密度のエチレン-α-オレフィン共重合体からなるシール層。この2種のう ち少なくとも1種がシングルサイト系触媒を用いて製造 されたものである。 【特許請求の範囲】

1 【請求項1】 下記 (I) ~ (III)の層からなるポリプ ロビレン系多層フィルム。

(1) プロピレン単独重合体及び/又はプロピレンーエ チレン共重合体からなるラミネート層、(II) (A)プ ロピレン単独重合体及び/又はプロピレンーエチレン共 重合体100~70重量% (100を含む)と、(B) 密度0.900~0.950g/cm<sup>3</sup> のエチレンーαーオ レフィン共重合体30~0重量%(0を含む)からなる 中間層、(III)(A)密度0.870~0.890g/cm 10 <sup>3</sup> のエチレンーαーオレフィン共重合体20~50重量 %と、(B) 密度0.880~0.915g/cm<sup>3</sup>のエチ レン-α-オレフィン共重合体80~50重量%からな り、かつ上記(B)の密度が(A)の密度より大きいも のであるシール層。

【請求項2】 下記 (I) ~ (III)の層からなるポリプ ロピレン系多層フィルム。

(I) (A) プロピレン単独重合体及び/又はプロピレ ン-エチレン共重合体5~80重量%と、(B) 密度 0.900~0.950g/cm3のエチレン-α-オレフ 20 からなるシール層及びラミネート層を設けることによ イン共重合体95~20重量%からなるラミネート層、

(II) (A) プロピレン単独重合体及び/又はプロピレ ン-エチレン共重合体100~70重量% (100を含 む)と、(B)密度0.900~0.950g/cm3のエ チレン $-\alpha$ -オレフィン共重合体30~0重量% (0を 含む) からなる中間層、 (III) (A) 密度 0.870~  $0.890 \text{ g}/\text{cm}^3$  のエチレン $-\alpha$ -オレフィン共重合 体20~50重量%と、(B)密度0.880~0.915 g/cm<sup>3</sup> のエチレンーαーオレフィン共重合体80~ 50重量%からなり、かつ上記(B)の密度が(A)の 30 密度より大きいものであるシール層。

【請求項3】 前記 (III)層における2種のエチレンα-オレフィン共重合体のうち、少なくとも1種がシン グルサイト系触媒を用いて製造されたものである請求項 1又は2に記載のポリプロピレン系多層フィルム。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ポリプロピレン系 多層フィルムに関するものである。さらに詳しくは、プ ロピレン系重合体、又はさらに特定のエチレン-α-オ 40 レフィン共重合体を配合した基材層 (中間層) に特定の 組成物からなるシール層及びラミネート層を設けたポリ プロピレン系多層フィルムに関するものである。

### [0002]

【従来の技術】プロピレン単独重合体からなるフィルム は、剛性、透明性及び防湿性等に優れるものの、ヒート シール温度が高いことから、製袋を高速で行うことがで きず、生産性が向上しないという問題があった。そのた め、製袋用として用いる場合には、通常、シール層とし てその片面又は面面にエチレンープテンープロピレン共 50

重合体層を貼り合わせたり、エチレンープテンープロピ レン共重合体にエチレンープロピレンラバーやエチレン ブテンラバー等を添加した樹脂からなる層を貼り合わ せたりする等の手段がとられてきた。

2

【0003】しかしながら、これらにおいてもシール湿 度を満足のいく程度まで下げることはできず、またエチ レンープロピレンラバーやエチレンープテンラバー等を 添加した場合、ブロッキングを起こしやすくなる等の問 類があった。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、このような 上記観点からなされたものであって、ヒートシール温度 が低く、また許容されるヒートシール温度範囲も広く、 かつ耐プロッキング性にも優れたポリプロピレン系多層 フィルムの提供を目的とするものである。

### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記課題に つき鋭意検討した結果、プロビレン単独重合体又はプロ ピレン・エチレン共重合体からなる基材層に特定の樹脂 り、上記の目的を達成できることを見出し、発明を完成 するに至った。

【0006】即ち、本発明は、下記(I)~(III)の層 からなるポリプロピレン系多層フィルムを提供するもの

- (1) (I) プロピレン単独重合体及び/又はプロピレ ンーエチレン共重合体からなるラミネート層。(TT) (A) プロピレン単独重合体及び/又はプロピレン-エ チレン共重合体100~70重量% (100を含む)
- と、(B)密度0.900~0.950g/cm のエチレ ン-α-オレフィン共重合体30~0重量%(0を含 む) からなる中間層、(III)(A)密度0.870~0.8 90g/cm<sup>2</sup> のエチレン-α-オレフィン共重合体2 0~50重量%と、(B) 密度0.880~0.915 g/  $cm^3$  のエチレン $-\alpha$ -オレフィン共重合体80~50 重量%からなるシール層。
- (2) (I) (A) プロビレン単独重合体及び/又はプ ロビレン-エチレン共重合体5~80重量%と、(B) 密度0.900~0.950g/cm3のエチレン-α-オ レフィン共重合体95~20重量%からなるラミネート 層、(II) (A) プロピレン単独重合体及び/又はプロ ピレン-エチレン共重合体100~70重量%(100 を含む)と、(B)密度0.900~0.950g/cm<sup>3</sup> のエチレン-α-オレフィン共重合体30~0重量% (0を含む) からなる中間層、(III)(A)密度0.87 0~0.890g/cm<sup>3</sup>のエチレン-α-オレフィン共 重合体20~50重量%と、(B) 密度0.880~0.9 15g/cm³のエチレンーαーオレフィン共重合体8 0~50重量%からなるシール層。
- (3) 前記 (III) 層における2種のエチレンーαーオレ

(3)

3

フィン共重合体のうち、少なくとも1種がシングルサイト系触媒を用いて製造されたものである上記 (1) 又は

(2) に記載のポリプロピレン系多層フィルム。【0007】

【発明の実施の形態】以下に、本発明の実施の形態について詳細に説明する。

1. 本発明にかかるポリプロピレン系多層フィルムの各層の内容

### (1) ラミネート層

(i) プロピレン単独重合体及び/又はプロピレンーエ 10 チレン共重合体からなる場合、又は (ii) (A) プロピ レン単独重合体及び/又はプロピレンーエチレン共重合 体5~80重量%と、(B) 密度0.900~0.950g /cm<sup>\*</sup> のエチレンーαーオレフィン共重合体95~2 の重量%からな場合である。

# (i) の場合①プロピレン単独重合体

特に関わないが、MI (メルトインデックスを示す。) が1~20g/10分であるものが好ましい。なお、M IはJIS K-7210 (測定条件: 荷重2160 。 坦康: 2307) に推議して測定した値である

g、温度:230℃) に準拠して測定した値である。 【0008】 ②プロピレンーエチレン共重合体 いわゆるプロピレンーエチレンランダム共重合体である

いが少る」にレンーエア・ファノフス共産です。 が、エチレン単位の含有量は0.2~10重量%が好まし く、0.2~5重量%がより好ましい。10重量%を超え ると、剛性が低下し、その影響により、製袋遺性も低下 する傾向がある、このエチレン単位の含有量は、赤外吸 収スペクトル法により測定したものである。

【0009】また、MIは1~20g/分が好ましく、5~10g/10分がより好ましい。1g/分未満で 30は、透明性、フィルムインパクトが低下する場合がある。一方、20g/10分を超えると、成形不良が起こりやすくなる。なお、MIの測定は上記と同じてある。 ②該プロピレリ維重合体欠ビプロピレン・エチレン共重合体の製造方法ついては、特に制限はなく、公知の方法で製造されたものでよい。例えば、所謂チーグラー・ナック触媒や均一系触媒を用いた製造方法によるものである。均一系触媒を用いた製造方法によるものである。均一系触媒を用いた製造方法によるものである。均一系触媒を用いた製造方法によるものである。均一系触媒を用いた製造力法によるものである。均一系触媒を用いた製造力法によるものである。均一系触媒を用いた製造力法によるものである。均一系触媒本も挙げることができる。

[0010] 毎前記プロピレン単独重合体又はプロピレンーエチレン共進合体は必ずしも一つの重合体に限らず、別々に重合された二種以上の重合体であってもよい。即ち、二種以上のプロピレン単独重合体を混合したもの、二種以上のプロピレンーエチレン共重合体を混合したもの、或いは一種以上のプロピレン単独重合体を混合したものであってもよい。

【0011】(ii) の場合

この場合、ラミネート層は他の樹脂との良好なラミネート性を有するものとなり、他の樹脂等をラミネートする場合でも表面コロナ処理等の必要がなく、ノンアンカーラミネート用フィルムとして好適に供することができる。

**②** (A) プロピレン単独重合体及び/又はプロピレンーエチレン共重合体における各々については、上記(i)の場合と同様である。

【0012】② (B) エチレン-α-オレフィン共重合

具体的には、直顧状低密度ポリエチレンが該当するが、 αーオレフィンとしては、好ましくは炭素数 3-12の ものであり、更に好ましくは炭素数 6-8 のものである。 密度は、0.900~0.950g/cm<sup>1</sup>、好ましくは 0.900~0.930g/cm<sup>1</sup>、さらに好ましくは 0.905~0.925g/cm<sup>1</sup>である。0.900ま両であると、耐熱性に欠け、ブロッキング等を生しやすいと いう問題があり、0.950を超えると剛性が高くなりす ぎて、ビンホールが発生しやすく、また風合いが懸くな 20 るおそれがある。

【 0 0 1 3 1 ②上記 (A) 及び (B) の配合量 (A) 5 ~ 8 0 重量%、好ましくは10 ~ 6 0 重量%、 と (B) 9 5 ~ 2 0 重量%好ましくは90~4 0 重量%、 とからなるものである。 (A) が5 重量%未満である と、ラミネート層と中間層との間の層間刺離が起こりや すくなりやすいという問題があり、80重量%を超える とポリサンドラミネートを行った場合、十分な接着強度 が得られないという問題があり、80重量%を超える

### (2) 中間層

(3) シール層

30 いわゆる基材をなす層であり、(A) プロピレン単独重 合体及び/又はプロピレンーエチレン共重合体100~ 70重量% (100を含む)と、(B) 密度0.900~ 0.950g/cm゚のエチレンーαーオレフィン共重合体30~0重量% (0を含む) からなるものである。 [0014] ① この中間層に加めたるプロピレン単独 重合体、プロピレンーエチレン共重合体及びエチレンー αーオレフィン共重合体の内容については、上記(1) で述べた内容がそのまま週末とれる。 ②上記(A) 及び(B) の配合量

(A) 100~70重量% (100を含む)、好ましく は85~75重操%、と(B) 30~0重量% (0を含む)、好ましくは15~25重量%とからなるものである。(A) が70重量%未減であると、例性が低下する おそれがある。(A) を100重量%から70重量%の 範囲で調整することにより、又は層比を調節することに よりシール層との層間剥離強度を制御し、開射性の調整 が可能となる。

(A) 密度 0.87 0~0.89 0 g/c m<sup>2</sup> のエチレンー 50 α-オレフィン共重合体 2 0~5 0 重量% と、(B) 密 度0.880~0.915g/cm³のエチレンーαーオレ フィン共重合体80~50重量%からなるものであり、 かつ上記 (B) の密度が (A) の密度より大きいもので ある。好ましくは、(B) の密度が(A) の密度より 0.01~0.05g/cm<sup>3</sup> 大きいことである。

【0015】 ① (A) は、密度0.870~0.890g/ cm<sup>3</sup>、好ましくは0.875~0.885g/cm<sup>3</sup>であ る。0.870未満であると、耐ブロッキング性に劣り、 生産性が低下するおそれがある。0.890を超えると低 温シール性が不十分になるおそれがある。

② (B) は、密度0.880~0.915g/cm<sup>3</sup>、好ま しくは0.890~0.910g/cm<sup>3</sup> である。0.880 未満であると、耐ブロッキング性に劣るおそれがある。 0.915を超えると低温シール性が不十分になるおそれ がある.

【0016】3D上記(B)の密度が(A)の密度より大 きいものである。 上記 (B) の密度が (A) の密度上り 小さい場合、即ち、密度がより小さいエチレンーαーオ レフィン共重合体の割合が大きくなった場合、ブロッキ ングが大きくなるおそれがある。

④前記2種のエチレンーαーオレフィン共重合体のう ち、少なくとも1種がシングルサイト系触媒を用いて製 造されたものである。2種のエチレン-α-オレフィン 共重合体のうち、いずれもシングルサイト系触媒を用い て製造されたものでない場合、シール強度が十分高くな らないおそれがある。

【0017】シングルサイト系触媒としては、特開昭5 8-19309号公報、特開昭61-130314号公 報,特開平3-163088号公報,特開平4-300 887号公報、特開平4-211694号公報、特表平 30 1-502036号公綴等に記載されるようなシクロペ ンタジエニル基、置換シクロペンタジエニル基、インデ ニル基、置換インデニル基等を1又は2個配位子とする 遷移金属化合物、及び該配位子が幾何学的に制御された 遷移金属化合物が挙げられ、活性点の性質が均一である ことを特徴とするものである。これらの遷移金属化合物 中の遷移金属としては、ジルコニウム、チタン、ハフニ ウムを好ましく挙げることができる。

【0018】また、同時に用いられる助触媒としては、 上記の公報に記載されているものを用いることができ る。好ましい助触媒として、鎖状又は環状アルミノキサ ン (例えば、メチルアルミノキサン)、イオン性化合物 (例えば、テトラキス (ペンタフルオロフェニル) 硼酸 N, N-ジメチルアンモニウム、テトラフェニル硼酸ト リエチルアンモニウム)、ルイス酸(例えば、トリフェ ニル硼酸、トリス (ペンタフルオロフェニル) 硼酸等の 硼素化合物)、アルキルアルミニウム (例えば、トリエ チルアルミニウム、イソプチルアルミニウム等のトリア ルキルアルミニウム) 等を挙げることができる。

【0019】また、重合方法としては、気相法、溶液法 50 【0024】また、構成する各層の厚み比としては、ラ

等いずれの方法でもよい。

(5) 上記(A)及び(B)の配合量

(A) 20~50重量%、好ましくは25~45重量% と、(B) 80~50重量%、好ましくは75~55重 量%である。(A) が20重量%未満であると、低温シ ール性が不十分になるおそれがあり、50重量%を超え るとブロッキングが大きくなるおそれがある。

【0020】 6前記2種のエチレン- α-オレフィン共 重合体において、そのαーオレフィンの炭素数は6以 10 上、好ましくは、8~18個の範囲のものである。炭素 数が6未満では、適切なシール性が得られない場合があ る。このαーオレフィンとしては、1ーヘキセン、1ー オクテン、1-ノネン、1-デセン、1-ウンデセン、 1-ドデセン等の直鎖状モノオレフィン、3-メチルー 1-ブテン、3-メチル-1-ペンテン、4-メチル-1-ペンテン、2, 2, 4-トリメチルペンテン等の分 岐状モノオレフィン等を挙げることができる。これらの α-オレフィンは、それぞれ単独で用いてもよく、二種 類以上を組み合わせて用いてもよい。

【0021】MIは1~50g/10分であることが望 ましく、好ましくは1~10g/10分である。MIが 1g/10分未満でも、50g/10分を超えても生産 性が低下するおそれがある。なお、MIはIIS K-7210 (測定条件:荷重2160g、温度:190 ℃) に準拠して測定したものである。Mw/Mn (重量 平均分子量/数平均分子量を示す。) は1.8~3.0であ ることが望ましく、好ましくは、1.8~2.5のものであ る。なお、Mw/Mnは、GPC法により測定する。

【0022】さらには、共重合体の直鎖の炭素数100 0個当たりの分岐数が20個以上であることが望まし く、好ましくは35個上、さらに好ましくは50個以上

である。αーオレフィンにもよるが、20個以上ないと 低密度とならない。この値は、1、2、3-トリクロロ ベンゼン/重ベンゼン (90/10 (体稽比)) 混合溶 媒に溶解した試料を用いて、13 C-NMRスペクトル (測定装置は日本電子社製EX-400を使用) から求 めたものであり、スクトルの帰属及びαーオレフィンの

定量方法は、Pooter M.D., J. Appl. Polym. Sci., 42, 39 9 (1991)等によるものである。 【0023】本発明の目的を掲なわない範囲で、所望に 応じて、常用される添加剤、具体的には酸化防止剤、中 和剤、スリップ剤、アンチブロッキング剤又は耐電防止

剤などを必要に応じて配合することができる。

2. 各層の層の厚み及びその比

本発明にかかるポリプロピレン系多層フィルムの全体の 厚みとしては、特に制限はないが、10~70 umの範 囲のものが好ましく、OPP、PET等のフィルムへの ラミネート用等には、特に15~50 umの範囲のもの がよい。

ミネート層:中間層:シール層が、(0.1~0.5): 1: (0.1~0.5) であり、好ましくは(0.1~0.

- 3):1:(0.2~0.4)である。ラミネート層が0.5 を超えると、耐熱性は高くなるものの低温シール性が低 下するおそれがある。シール層が 0.5を超えると、剛性 が低下するおそれがある。
- 3. 本発明にかかるポリプロピレン系多層フィルムの製 造方法等

本発明にかかるポリプロピレン系多層フィルムの製造方 法については特に制限はなく、ラミネート層、中間層及 10 3層Tダイ共押出キャスト成形機により、フィルム全体 びシール層をそれぞれ別に製膜した後、公知のドライラ ミネート法により積層してもよいし、公知の共押出法に より同時に成形してもよい。

【0025】また、本発明にかかるポリプロピレン系多 層フィルムは、前記 (I) ~ (III)の3層からなるもの のみならず、該3層にさらに必要に応じて、他の樹脂、 紙等が積層されたものであってもよい。

[0026]

【実施例】以下に、実施例に基づいて本発明をさらに具 体的に説明する。

[実施例1]

- (1) 各層の内容
- (1) ラミネート層

以下の

の他に、酸化防止剤は添加せず、滑剤、アンチ ブロッキング剤としてシリカ系化合物を添加した。

【0027】 **①**プロピレン単独重合体 出光石油化学製「F-704NP」

- ·密度: 0.9g/cm3
- ·MI: 7g/10分
- (II) 中間屬

以下の**①**, **②**の他に、滑剤を添加した。

【0028】 ①プロピレン単独重合体: 79.8重量%

出光石油化学製「F-704NP」

·密度: 0.9g/cm<sup>2</sup>

·MI: 7g/10分

②エチレンーαーオレフィン共重合体: 20.2重量%

・出光石油化学社製「0438CL」

·密度: 0.916g/cm<sup>2</sup>

αーオレフィンの種類:1ーオクテン

(III)シール層

以下の①, ②の他に、酸化防止剤、滑剤、アンチブロッ キング剤としてシリカ系化合物を添加した。

【0029】 ①エチレン-α-オレフィン共重合体: 3 4.3重量%

・ダウケミカル製「エンゲージ KC-8852」

·密度: 0.874g/cm3

·MI: 3g/10分

·Mw/Mn: 2.0

αーオレフィン : 1ーオクテン

・分岐数 : 64.5

②エチレン-α-オレフィン共重合体: 65.7重量% ·ダウケミカル社製「アフィニティ PF-1140」

·密度:0.895g/cm3

·MI: 1.6g/10分

· Mw/Mn: 2.3

αーオレフィン : 1ーオクテン

・分岐数 : 33.5

(2) フィルムの成形方法

上記の重合体のペレットを上記に示すように配合して、 厚みが20μmとなるように成形した。

【0030】フィルムの層比は、ラミネート層(I)/ 中間層 (II) /シール層(III) =1/5/1.5とした。 成形機は、ラミネート層(I)/中間層(II)/シール 層(III) に対応して、それぞれ50mmø/65mmø /40mm oの押出機が設けてあり、スクリュー回転数 は、ラミネート層 (I) /中間層 (II) /シール層(II がそれぞれ25/54/41 (rpm) とした。 【0031】ダイス出口樹脂温度はそれぞれ230℃、

20 チルロール温度は25℃、濡れ指数は38dyn/cm とした。また、全吐出量は46kg/時間、引取速度は 68m/分とした。

(3) 評価方法及び評価結果

上記(2)で得たフィルムを40℃で24時間放置して 状態を調節した後、このフィルムのラミネート層に、O PPフィルム(延伸ポリプロピレンフィルム: 二村化学 製、グレード: FOR、厚み: 20 um) をエーテル系 接着剤(大日精化製、C-88)にてドライラミネート した。

30 【0032】ラミネートは、中島精機エンジニアリング 製(NADIC-L) ラミネート機により、OPPとト 記のフィルムをそれぞれ供給することにより行った。こ のドライラミネートしたフィルムについて、以下に示す ヒートシール性評価を行った。ヒートシール性評価は、 上記で得られたフィルムをシール部が15mm幅となる ように短冊状にサンプリングし、下記のシール条件でシ ール後、温度23±2℃、湿度50±10%で、16時間以上 状態調節した後、同温度、湿度条件下にて、T型剥離法 にてシール強度の測定をすることにより行った。この評 40 価は、JISZ-1707に準拠したもので、剥離速度 は200mm/分とした。

【0033】各シール温度でのヒートシール強度の値を 表1に示す。

<シール条件>

シール温度:表1に示すように、85℃~145℃にわ たって5℃刻みの各温度で行った。

シール時間:1 秒

シール面積:15×10mm シール圧力: 2 kg/cm<sup>2</sup>

50 [比較例1] 実施例1において、(II) 中間層について

は、2のエチレン-α-オレフィン共重合体(出光石油 化学社製「0438CL」) を用いず、さらに (III)シ ール層については、エチレンープテンープロピレン共重 合体90重量%及びエチレンープロピレン共重合体ゴム (E.P.R.) 1.0重量%の混合物を用いた以外は、実施例\* \*1と同様に行った。各シール湿度でのヒートシール強度 の値を表1に示す。

[0034]

【表1】

	各シール温度におけるシール強度(g/15mm)												
	85 °C	90 ℃	95 ℃	100 ℃	105 ℃	110 ℃	115 °C	120 °C	125 ℃	130 ℃	135 ℃	140 ℃	145 ℃
実施例1	90	315	580	950	1420	1550	1500	1390	1340	1340	1315	1280	1280
比較例1	_	_	-	_		-	_		10	130	570	960	1400

【0035】 (評価) 比較例1 (即ち、従来のポリプロ ピレン系フィルムをシール層に用いたものは、120℃ 以下の低温ではヒートシールすることが不可能であっ た。一方、実施例1では、85℃という低温でもヒート 20 施例1においては85℃であった。一方、この比較例2 シールすることが可能であり、また、広い温度範囲でヒ ートシール強度を保持できることがわかった。 「比較例2] 実施例1において、(III)シール層につい

T、 $\mathbf{Q}$ エチレン $-\alpha$ -オレフィン共重合体 (ダウケミカ ル製「エンゲージ KC-88521)を用いず、 ②エ チレンーα-オレフィン共重合体 (ダウケミカル社製 「アフィニティ PF-1140」) のみを用いた以外※

※は、実施例1と同様に行った。

【0036】このとき、300g/15mmのヒートシ ール強度を獲得できるヒートシール温度を測定した。実 では94℃となり、実施例1では低温でのヒートシール 性が良好であることがわかった。

[0037]

【発明の効果】本発明により、ヒートシール温度が低 く、また許容されるヒートシール温度範囲も広く、かつ 耐ブロッキング性にも優れたポリプロピレン系多層フィ ルムを得ることができた。

フロントページの締き

F ターム(参考) 4F100 AA20H AK07A AK07B AK62A AK62B AK62C AK64A AK64B ALOSA ALOSB ALOSC BAO3 BA07 BA10A BA10C BA15 CA06 CA19 CA30 EH20 GB15 TA13A TA13B TA13C ILOO JL12 JL12C YY00A YY00B YY00C 4J002 BB05Y BB12W BB12X BB15W

BB15X